

**p-Biphenyl-4-methyl-2-butenic acids, process for their preparation, pharmaceutical compositions containing them and their use.**

Publication number: EP0020230

Publication date: 1980-12-10

Inventor: COUSSE HENRI; MOUZIN GILBERT; RIEU JEAN-PIERRE; TARAYRE JEAN-PIERRE

Applicant: FABRE SA PIERRE (FR)

Classification:

- international: **C07C57/42; C07C57/60; C07C57/00; (IPC1-7):**  
C07C51/083; C07C51/353; C07C51/367; C07C59/84;  
C07C59/88; C07C57/42; A61K31/19; C07C51/377;  
C07C57/60; C07C59/48; C07C59/56

- European: C07C57/42; C07C57/60

Application number: EP19800400682 19800516

Priority number(s): FR19790013065 19790521

Also published as:



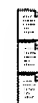
FR2457275 (A1)

ES8103725 (A)

EP0020230 (A3)

EP0020230 (B1)

Cited documents:



US4011339

GB1030756

FR2196168

[Report a data error here](#)

**Abstract of EP0020230**

1. As novel chemical compounds, the derivatives of 4-(p-biphenyl)-2-methyl-3-butenic acid corresponding to the general formula : see diagramm : EP0020230,P6,F1 in which X may be a hydrogen or a halogen, and also the inorganic and organic salts with therapeutically acceptable bases

Data supplied from the **esp@cenet** database - Worldwide

(19)



Europäisches Patentamt  
European Patent Office  
Office européen des brevets

(11) Numéro de publication:

**0 020 230**  
**A2**

(12)

# DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(21) Numéro de dépôt: 80400682.3

(22) Date de dépôt: 16.05.80

(51) Int. Cl.<sup>3</sup>: **C 07 C 57/42, C 07 C 57/60,**  
**C 07 C 59/48, C 07 C 59/56,**  
**C 07 C 51/377, A 61 K 31/19**  
**// C 07 C 59/84, C 07 C 51/083,**  
**C 07 C 51/353, C 07 C 51/367,**  
**C 07 C 59/88**

(30) Priorité: 21.05.79 FR 7913065

(43) Date de publication de la demande: 10.12.80  
Bulletin 80/25

(71) Demandeur: **PIERRE FABRE S.A.**, 125, rue de la  
Falsanderie, F-75116 Paris (FR)

(72) Inventeur: **Cousse, Henri**, La four de los Noblos Chemin  
de Lastinos, F-81100 Castres (FR)  
Inventeur: **Mouzin, Gilbert**, 21, rue Sainte Foy,  
F-81100 Castres (FR)  
Inventeur: **Rieu, Jean-Pierre**, 10, rue Jean Mermoz,  
F-81100 Castres (FR)  
Inventeur: **Taragore, Jean-Pierre**, Rue des Sports,  
Valdurenque F-81100 Castres (FR)

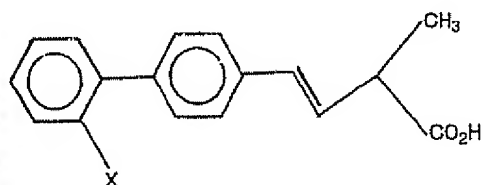
(54) Etats contractants désignés: **AT BE CH DE GB IT LI LU**  
**NL SE**

(74) Mandataire: **Doat, Jean Pierre et al**, 17, Avenue Jean  
Moulin, F-81105 Castres Cedex (FR)

(56) **Acides p-biphényl-4 méthyl-2 buten-3 oïques, un procédé pour leur préparation et compositions pharmaceutiques les contenant; des acides 4-hydroxy correspondants.**

(57) La présente invention concerne des dérivés de l'acide p-biphényl-4 méthyl-2 buten-3 oïque, leur procédé de préparation et leur application en tant que médicaments anti-rhumatismaux.

Les nouveaux dérivés de l'invention répondent à la formule générale:



EP 0 020 230 A2

**TITRE MODIFIÉ**  
voir page de garde

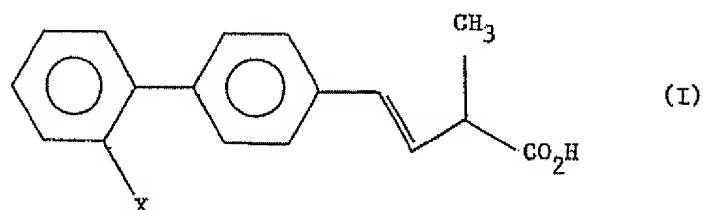
ACIDES P-BIPHENYL-4 METHYL-2 BUTEN-3 OÏQUES UTILES DANS LE TRAITEMENT DES RHUMATISMES

La présente invention, réalisée au Centre de Recherches Pierre Fabre, concerne de nouveaux composés chimiques, des dérivés de l'acide parabiphényl-4 méthyl-2 buten-3 oïque, leur procédé de préparation et leur application en thérapeutique.

Ces nouveaux principes actifs possèdent des propriétés antalgiques et anti-inflammatoires et sont utiles notamment comme médicaments pour le traitement des rhumatismes.

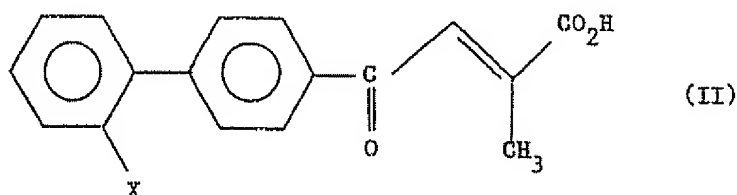
- 10 L'invention vise également les compositions pharmaceutiques contenant ces nouveaux composés et leurs sels thérapeutiquement acceptables.

Les composés chimiques objet de l'invention répondent à la formule générale (I) :



dans laquelle X représente un hydrogène ou un halogène.

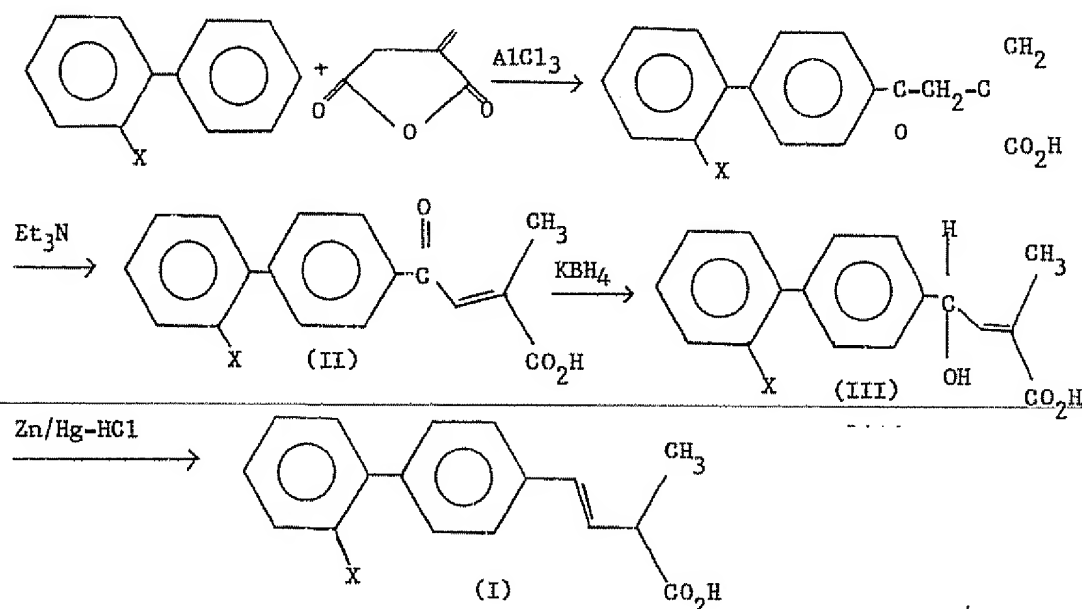
- 15 Dans le brevet 74.10196, déposé au nom de la société demanderesse, il a été décrit des composés chimiques utilisables en thérapeutique, des céto-acides insaturés de formule générale (II) :



En poursuivant les investigations chimiques, à partir de ces dérivés insaturés, par réduction sélective des fonctions cétones, puis par traitement des alcools secondaires (III) par un amalgame de zinc en présence d'acide chlorhydrique concentré, il a été obtenu les nouveaux dérivés objet de la présente invention.

Les composés chimiques nouveaux suivants et leur mode de préparation sont cités à titre d'exemples non limitatifs.

Le schéma général d'accès en 4 étapes est le suivant :



Le mécanisme de la réduction du composé (III) en composé (I) comporte la formation d'un composé intermédiaire possédant une liaison carbone-zinc métallique (intermédiaire non isolé).

Ce type de mécanisme est décrit par I. Elphimoff-Felkin et P. Sarda, Tetrahedron, 33, 511 à 516 (1977).

#### 1) Préparation de l'acide trans p-biphényl-4, méthyl-2 buten-3 oïque (F 1920)

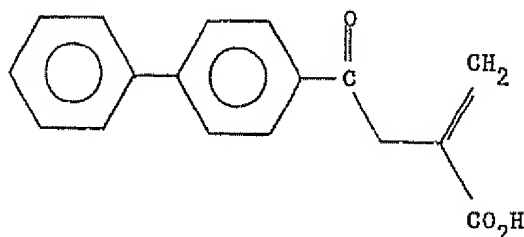
15 -lère étape : Préparation de l'acide (p-biphényl)-4 oxo-4 méthylène-2 butyrique (F 1377)

Une mole d'anhydride itaconique et une mole de biphenyle sont dissous dans 500 cm<sup>3</sup> de nitrobenzène.

Le mélange réactionnel est refroidi à 0°C, puis l'on ajoute lentement

20 2,1 moles de chlorure d'aluminium en solution dans du nitrobenzène. Après quelques heures, à température ambiante, le catalyseur est détruit par une solution concentrée d'acide chlorhydrique. La phase organique est décantée,

l'émulsion obtenue est traitée par de l'acétone. On récupère par filtration avec un rendement de 75 % le produit de formule :



Formule brute :  $C_{17}H_{14}O_3$

Masse : 266,3

5

Cristaux blancs

Point de fusion : 242°C

Chromatographie sur plaque :

- support : gel de silice 60 F 254 Merck

- solvant : méthanol - chloroforme, 20/80

10

- révélation : UV et iode

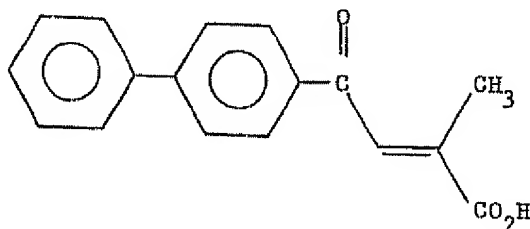
- Rf : 0,64

- 2ème étape : Préparation de l'acide trans (p-biphényl)-4 oxo-4 méthyl-2 buten-2 oïque (F 1448)

15

Ajouter 12,5 ml de triéthylamine à une suspension de 5 g (16,6 moles) d'acide (p-biphényl)-4 oxo-4 méthylène-2 butyrique dans 25 ml d'eau. La solution jaune est agitée 12 heures à température ambiante, puis acidifiée par HCl (6N).

On récupère, avec un rendement de 70 %, le produit de formule :



Formule brute :  $C_{17}H_{14}O_3$

Masse : 266,3

Cristaux jaunes

Point de fusion : 188°C

Chromatographie sur plaque :

- support : gel de silice 60 F 254 Merck

- solvant : acide acétique - dioxane - benzène, 4/25/90

- révélation : UV et iode

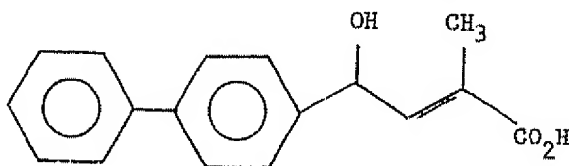
- Rf : 0,61

- 3ème étape : Préparation de l'acide trans (p-biphényl)-4 hydroxy-4

méthyl-2 buten-2 oïque (F 1546) :

18 g (0,067 m) d'acide trans (p-biphényl)-4 oxo-4 méthyl-2 buten-2 oïque dans 2 litres d'eau sont neutralisés par la quantité stoechiométrique de soude à 10 % ; ajouter 6,75 g de borohydrure de potassium en 45 minutes. Le mélange réactionnel est laissé une nuit sous agitation à température ambiante. Après acidification par  $H_2SO_4$  à 10 % en glaçant, on récupère des cristaux que l'on recristallise dans un mélange méthanol-eau 60/40.

On récupère, avec un rendement de 80 % le produit de formule :



Formule brute :  $C_{17}H_{16}O_3$

10 Masse : 268,3

Cristaux blancs

Point de fusion : 190°C

Chromatographie sur plaque :

- support : gel de silice 60 F 254 Merck

15 - solvant : acide acétique - dioxane - benzène, 2/8/90

- révélation : UV et iode

-  $R_f$  : 0,28

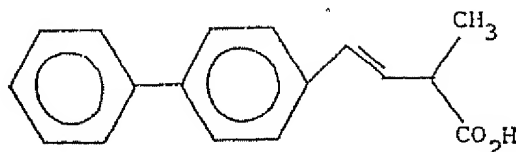
- 4ème étape : Préparation de l'acide trans p-biphényl-4 méthyl-2 buten-3 oïque (F 1920) :

Dans un ballon de 250 ml, introduire successivement 21 ml d'acide chlorhydrique concentré, 9 ml d'eau distillée, 40 ml de toluène et 6 g (22,3 moles) d'acide trans p-biphényl-4 hydroxy-4 méthyl-2 buten-2 oïque.

Puis, sous agitation, introduire 12 g d'amalgame de zinc (préparé selon O.S., 56, p. 101 à 107). Le ballon est ensuite plongé dans un bain préchauffé à 120°C. Maintenir 1/2 heure au reflux, puis laisser revenir à température ambiante.

Décanner et extraire la phase aqueuse à l'éther éthylique :

après évaporation du solvant et recristallisation du résidu dans un mélange cyclohexane - acétate d'éthyle, on récupère avec un rendement de 65 % le produit de formule :



Formule brute :  $C_{17}H_{16}O_2$

Masse moléculaire : 252,3

Cristaux blancs

Point de fusion :  $174^{\circ}C$

5 Chromatographie sur plaque :

- support : gel de silice 60 F 254 Merck

- solvant : méthanol - chloroforme, 15/85

- révélation : UV et iode

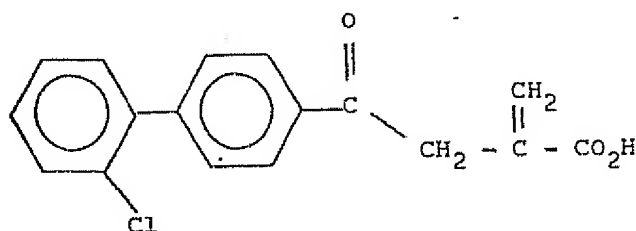
- Rf : 0,60

10 2) Préparation de l'acide trans orthochlorophényl-4' phényl-4 méthyl-2 buten-3 oïque (F 2073) :

- 1ère étape : Préparation de l'acide [(o-chlorophényl)-4' phényl]

-4 oxo-4 méthylen-2 butyrique (F 1379) :

15 D'une façon similaire à la première étape de l'exemple 1, mais en utilisant le chlorobiphényle, on obtient, avec un rendement de 75 %, le produit de formule :



Formule brute :  $C_{17}H_{13}ClO_3$

Masse moléculaire : 300,7

Cristaux blancs

20 Point de fusion :  $208^{\circ}C$

Chromatographie sur plaque :

- support : gel de silice 60 F 254 Merck

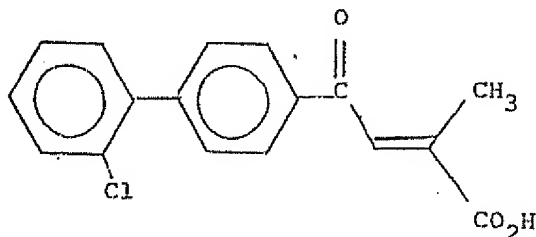
- solvant : acide acétique - dioxane - benzène, 04/25/90

- Révélation : UV et iode

25 - Rf : 0,78

- 2ème étape : Préparation de l'acide trans (ortho-chloro phényl-4' phényl)-4 oxo-4 méthyl-2 buten-2 oïque (F 1439) :

D'une façon similaire à la deuxième étape de l'exemple 1, on obtient le produit de formule :



5 Formule brute :  $C_{17}H_{13}ClO_3$

Masse moléculaire : 300,7

Cristaux jaunes

Point de fusion : 196° C

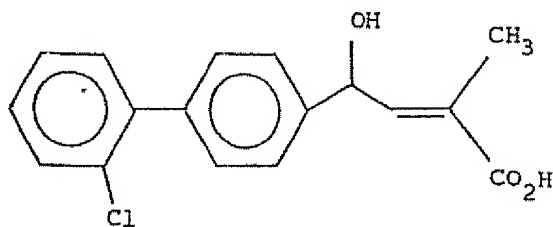
Chromatographie sur plaque :

- 
- 10 - support : gel de silice 60 F 254 Merck  
 - solvant : acide acétique - dioxane - benzène, 2/8/40  
 - révélation : UV et iode  
 - Rf : 0,41

- 3ème étape : Préparation de l'acide trans (ortho-chloro phényl-4' phényl-4) hydroxy-4 méthyl-2 buten-2 oïque (F 1547) :

15

D'une façon similaire à la troisième étape de l'exemple 1, on obtient le produit de formule :



Formule brute :  $C_{17}H_{15}ClO_3$

Masse moléculaire : 302,7

20 Cristaux blancs

Point de fusion : 140° C

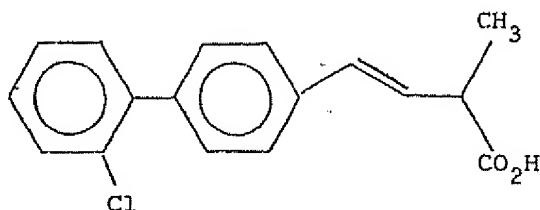
Chromatographie sur plaque :



- support : gel de silice 60 F 254 Merck
- solvant : acide acétique - dioxane - benzène, 2/8/90
- révélation : UV et iode
- Rf : 0,25

- 5 - 4ème étape : Préparation de l'acide trans orthochloro phényl-4' phényl-4 méthyl-2 buten-3 oïque (F 2073) :

D'une façon similaire à la quatrième étape de l'exemple 1, on obtient le produit de formule :



Formule brute :  $C_{17}H_{15}ClO_2$

10

Masse moléculaire : 286,75

Cristaux blancs

Point de fusion : 100° C

Chromatographie sur plaque :

15

- support : gel de silice 60 F 254 Merck

- solvant : méthanol - chloroforme, 15/85

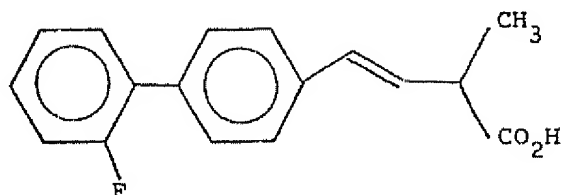
- révélation : UV et iode

- Rf : 0,62

- 3) Préparation de l'acide trans ortho fluoro phényl-4' phényl-4 méthyl-2 buten-3 oïque :

20

D'une façon similaire à celle décrite dans l'exemple 1, dans les étapes 1 à 4, mais en utilisant l'ortho fluoro biphenyl, on obtient le produit de formule :



EXPERIMENTATIONS :

Les dérivés précédemment décrits ont fait l'objet d'essais pharmacologiques et toxicologiques qui ont permis de mettre en évidence d'intéressantes propriétés antalgiques.

5      A. Toxicologie :

L'étude de la toxicité a été effectuée chez la souris conventionnelle pesant environ 20 grammes, .

Les substances ont été administrées par voie orale, la DL 50 est calculée suivant la méthode de L.C. Miller et M.L. Tainter, Proc. Soc. Exper. Biol. Med., 1944, 57, 261.

10      A titre d'exemples non limitatifs, quelques résultats sont rapportés :

Composés	DL 50 voie orale mg/kg
Acide trans p-biphényl-4 méthyl-2 buten-3 oïque	500
15      Acide trans orthochlorophényl-4' phényl-4 méthyl-2 buten-3 oïque	750
Acide trans orthofluorophényl-4' phényl-4 méthyl-2 buten-3 oïque	1000

B. Pharmacologie :

20      Les propriétés anti-inflammatoires ont été révélées par le test de l'œdème provoqué par injection de carragénine dans la patte du rat selon la technique de C. Winter, E. Risley, et G. Nuss. Proc. Soc. Exper. Biol. Med., 1962, 111, 544-547.

25      Les produits ont été administrés par voie orale en suspension dans le mélange tween-eau 2 heures avant l'expérimentation.

Les doses diminuant de 50 %, le volume de la patte est respectivement pour le F 1920 : ED 50 = 25 mg/kg

F 2073 : ED 50 = 15 mg/kg.

30      Les résultats obtenus sur le granulome aux pellets de coton selon la technique de R. Meier, Schuler et Desaulles - Experientia 1950, 6, 469, permettent de mettre en évidence une réduction nette du poids du granulome à partir de 10 mg/kg pour le F 1920 et le F 2073.

Les résultats sont relevés au bout de 5 jours et aucune modification n'est observée, comparativement aux témoins, en ce qui concerne

l'évolution pondérale du thymus et des capsules surrénales.

Sur la polyarthrite provoquée par l'adjuvant de Freund chez le rat selon B.B. Newbould - Brit. J. Pharmacol. Chemother. 1963, 21, 127, polyarthrite à adjuvant de Freund chez le rat, les résultats obtenus  
5 figurent dans le tableau ci-dessous et sont exprimés comparativement aux témoins pathologiques.

10	Produits	Doses/ jour mg / kg	Réduction de l'arthrite			Dosages biochimiques en fin d'expérience	
			primaire	secondaire		vitesse de sédimen- tation	fibrino- gène
				patte injectée	patte non injectée		
15	F 1920	50	- 40	- 50	- 48	- 70	- 22
		30	- 30	- 40	- 38	- 50	- 20
		10	- 20	- 30	- 20	- 40	- 15
20	F 2073	50	- 45	- 60	- 70	- 90	- 45
		30	- 35	- 50	- 60	- 80	- 40
		10	- 25	- 40	- 50	- 50	- 30

L'activité antalgique a été étudiée selon Siegmund et Coll. (J. Pharm. Exptl. Ther. 1957, 119, 453).

Les composés sont administrés par voie orale 30 minutes avant l'injection de phényl benzoquinone.

25	Composés	DE 50 mg/kg
	Acide trans p-biphényl-4 méthyl-2 buten-3 oïque	10
30	Acide trans orthochloro phényl-4' phényl-4 méthyl-2 buten-3 oïque	7
	Acide trans orthofluoro phényl-4' phényl-4 méthyl-2 buten-3 oïque	5
	Glafénine	36
	Acide acétyl salicylique	100

C) Applications thérapeutiques :

Compte tenu de la parfaite tolérance et des propriétés pharmacologiques, les composés chimiques objet de l'invention peuvent être utilisés dans le traitement d'algies rebelles à caractère inflammatoire justiciables de traitement prolongé. Les résultats se sont avérés satisfaisants dans le cas de rhumatismes inflammatoires ou dégénératifs.

Les préparations pharmaceutiques contenant ces principes actifs peuvent être administrées par voie orale, parentérale ou rectale.

La dose par unité de prise est comprise entre 50 et 200 mg.

Ces compositions pharmaceutiques peuvent également contenir d'autres principes actifs pharmaceutiquement et thérapeutiquement acceptables. Quelques exemples de préparations pharmaceutiques contenant des principes actifs objet d'expérimentations sont donnés ci-après à titre indicatif et non limitatif.

15 a) Comprimés :

Acide trans p-biphényl-4 méthyl-2 buten-3 oïque..... 50 mg

Excipient : lactose

b) Gélules :

Acide trans ortho chloro phényl-4' phényl-4 méthyl-2 buten

-3 oïque..... 50 mg

Méprobamate ..... 100 mg

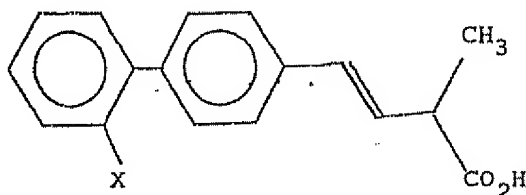
c) Suppositoires Adultes

Acide trans p-biphényl-4 méthyl-2 buten-3 oïque..... 100 mg

Glycérides semi-synthétiques q.s.p. 1 suppositoire de 1 g

REVENDEICATIONS

1) A titre de composés chimiques nouveaux, les dérivés de l'acide p-biphényl-4 méthyl-2 buten-3 oïque, répondant à la formule générale :

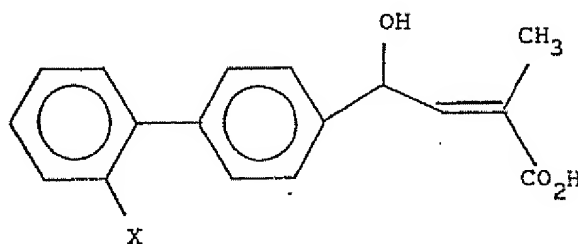


dans laquelle X peut être un hydrogène ou un halogène, ainsi que les sels inorganiques et organiques avec des bases thérapeu-  
5 tiquement acceptables.

2) Un composé selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il est choisi parmi :

- acide trans p-biphényl-4 méthyl-2 buten-3 oïque
- acide trans orthochloro phényl-4' phényl-4 méthyl-2 buten-3 oïque
- 10 - acide trans orthofluoro phényl-4' phényl-4 méthyl-2 buten-3 oïque
- acide trans orthobromo phényl-4' phényl-4 méthyl-2 buten-3 oïque.

3) Procédé de préparation des composés chimiques objet des revendications 1 et 2, caractérisé en ce que l'on traite un nouvel intermédiaire de synthèse de formule générale :



15 par un amalgame de zinc en présence d'acide chlorhydrique.

4) Procédé selon la revendication 3, caractérisé en ce que le nouvel intermédiaire de synthèse est choisi parmi :

- acide trans p-biphényl-4 hydroxy-4 méthyl-2 buten-2 oïque
- acide trans orthochloro phényl-4' phényl-4 hydroxy-4 méthyl-2 buten-2 oïque
- 20 - Acide trans orthofluoro phényl-4' phényl-4 hydroxy-4 méthyl-2 buten-2 oïque

- acide trans orthobromo phényl-4' phényl-4 hydroxy-4 méthyl-2 buten-2 oïque.
- 5) Les produits obtenus par la mise en oeuvre du procédé des revendications 3 et 4.
- 5 6) A titre de médicaments nouveaux utiles notamment dans le traitement des troubles rhumatismaux et des algies diverses, les produits selon les revendications 1, 2 et 5.
- 7) Les compositions pharmaceutiques contenant comme principe actif au moins un produit selon l'une des revendications 1, 2 et 5.
- 10 8) Les compositions pharmaceutiques selon la revendication 7, administrables par voie orale, rectale ou parentérale.
- 9) Les compositions pharmaceutiques selon l'une des revendications 7 et 8 pouvant être associées à d'autres principes actifs.
-





Europäisches Patentamt  
European Patent Office  
Office européen des brevets

Numéro de publication:

0 020 230  
A3

12

## DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

21 Numéro de dépôt: 80400682.3

22 Date de dépôt: 16.05.80

51 Int. Cl.<sup>3</sup>: **C 07 C 57/42**, C 07 C 57/60,  
C 07 C 59/48, C 07 C 59/56,  
C 07 C 51/377, A 61 K 31/19  
// C 07 C 59/84, C 07 C 51/083,  
C 07 C 51/353, C 07 C 51/367,  
C 07 C 59/88

30 Priorité: 21.05.79 FR 7913065

43 Date de publication de la demande: 10.12.80  
Bulletin 80/25

84 Etats contractants désignés: AT BE CH DE GB IT LI LU  
NL SE

71 Demandeur: **PIERRE FABRE S.A.**, 125, rue de la  
Falsanderie, F-75116 Paris (FR)

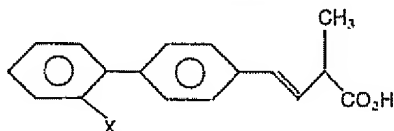
72 Inventeur: Cousse, Henri, La foun de los Noblos Chemin  
de Laslinos, F-81100 Castres (FR)  
Inventeur: Mouzin, Gilbert, 21, rue Sainte Foy,  
F-81100 Castres (FR)  
Inventeur: Riou, Jean-Pierre, 10, rue Jean Mermoz,  
F-81100 Castres (FR)  
Inventeur: Tarayre, Jean-Pierre, Rue des Sports,  
Valdurenque F-81100 Castres (FR)

85 Date de publication différée du rapport de  
recherche: 07.01.81 Bulletin 81/1

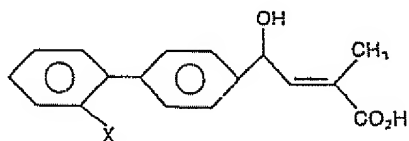
74 Mandataire: Dost, Jean Pierre et al, 17, Avenue Jean  
Moulin, F-81106 Castres Cedex (FR)

54 **Acides p-biphényl-4 méthyl-2 buten-3 oiques, un procédé pour leur préparation et compositions pharmaceutiques les contenant; des acides 4-hydroxy correspondants.**

57 Composés chimiques de formule



dans laquelle X représente un hydrogène ou un halogène,  
leur procédé de préparation à partir d'un nouvel intermé-  
diaire de formule



par traitement par un amalgame de Zn en présence de HCl  
et leur application en tant que médicaments anti-rhuma-  
tismaux.

EP 0 020 230 A3





Office européen  
des brevets

# RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

0020230

Numéro de la demande

EP 80 40 063

DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int. Cl. '7)
Catégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes	Revendication concernée	
A	<u>US - A - 4 011 339</u> (GALANTAY et al.) * Revendications 1,2; colonne 20, ligne 15 * --	1	C 07 C 57/42 57/60 59/48 59/56 51/377 A 61 K 31/19// C 07 C 59/84 51/083 51/353 51/367 59/88 59/56
A	<u>GB - A - 1 030 756</u> (BOOTS) * Page 1, ligne 69; revendication 1 * --	1	
A	<u>FR - A - 2 196 168</u> (DR. KARL THOMAE) 1 * Revendications 1,2 * ----		DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int. Cl. '7) C 07 C 57/42 57/60
			CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES X: particulièrement pertinent A: arrière-plan technologique O: divulgation non-écrite P: document intermédiaire T: théorie ou principe à la base de l'invention E: demande faisant interférence D: document cité dans la demande L: document cité pour d'autres raisons &: membre de la même famille, document correspondant
Le présent rapport de recherche a été établi pour toutes les revendications			
Lieu de la recherche		Date d'achèvement de la recherche	Examineur
La Haye		23-09-1980	KLAG